(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international





(43) Date de la publication internationale 5 août 2004 (05.08.2004)

PCT

(10) Numéro de publication internationale $WO\ 2004/064794\ A1$

(51) Classification internationale des brevets⁷: A61K 7/13

(21) Numéro de la demande internationale :

PCT/FR2004/050015

(22) Date de dépôt international :

14 janvier 2004 (14.01.2004)

(25) Langue de dépôt :

français

(26) Langue de publication :

français

(30) Données relatives à la priorité : 03 00409 15 janvier 2003 (15.01.2003) FI

- (71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US): EU-GENE PERMA FRANCE [FR/FR]; 6 Rue d'Athènes, F-75009 PARIS (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement):
 DUCHERON, Gérard [FR/FR]; 23 Rue Pierre Curie,
 F-94360 BRIE SUR MARNE (FR). JAUFFRET, Hélène
 [FR/FR]; 47 Rue de la Comète, F-92600 ASNIERES SUR
 SEINE (FR).
- (74) Mandataires: CATHERINE, Alain etc.; Cabinet HARLE et PHELIP, 7 rue de Madrid, F-75008 PARIS (FR).
- (81) États désignés (sauf indication contraire, pour tout titre de protection nationale disponible): AE, AG, AL, AM, AT,

AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) États désignés (sauf indication contraire, pour tout titre de protection régionale disponible): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), curasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), européen (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Déclaration en vertu de la règle 4.17 :

 relative à la qualité d'inventeur (règle 4.17.iv)) pour US seulement

Publiée:

- avec rapport de recherche internationale
- avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont reçues

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

(54) Title: COMPOSITION FOR PERMANENT DYEING OF KERATINOUS FIBERS

(54) Titre: COMPOSITION POUR LA COLORATION PERMANENTE DE FIBRES KERATINIQUES

(57) Abstract: The invention concerns a composition for permanent dyeing of keratinous fibers, comprising at least on dye precursor, at least one alkaline agent and at least one oxidizing compound, and further comprising a protein hydrolysate, a quaternized dimethylallyl ammonium and acrylic acid copolymer, a N- methyl triethanolamine methylsulphate dialkyl ester, and a dialkyl carbonate.

(57) Abrégé: Composition pour la coloration permanente de fibres kératiniques, comprenant au moins un précurseur de colorants, au moins un agent alcalin et au moins un composé oxydant, et comprenant en outre un hydrolysat de protéine, un copolymère quaternisé de di-méthylallyl ammonium et d'acide acrylique, un di-alkyl ester de N méthyl triéthanolamine méthylsulfate, et un di-aikyl carbonate.



Composition pour la coloration permanente de fibres kératiniques

La présente invention a pour objet une composition cosmétique pour la coloration permanente de fibres kératiniques, et en particulier des fibres capillaires.

Cette composition a pour propriété d'atténuer les effets délétères du procédé chimique mis en jeu lors de la coloration permanente des fibres capillaires, et de préserver, lors de la coloration, les propriétés naturelles du cheveu.

5

15

20

25

Les seuls procédés de coloration capillaire capables de couvrir parfaitement et durablement les cheveux sont les procédés de coloration par oxydation qui aboutissent à des colorations dites permanentes.

Ces procédés mettent en jeu l'action combinée d'un agent oxydant, en général le peroxyde d'hydrogène, et d'une base alcaline, préférentiellement l'ammoniaque. Cette combinaison a pour effet d'induire simultanément, la décoloration de la pigmentation naturelle ou artificielle des cheveux, et l'oxydation des précurseurs de colorants, avec pour résultat la création d'une nouvelle nuance colorée.

La base alcaline, préférentiellement l'ammoniaque, facilite la dissolution des colorants et, par alcalinisation du milieu, favorise l'action décolorante du peroxyde d'hydrogène en participant à la libération de l'oxygène actif.

L'ammoniaque agit aussi sur le gonflement de la fibre en provoquant l'ouverture des écailles. Elle facilite ainsi la pénétration des précurseurs de colorants et assure une répartition homogène des pigments jusqu'au cœur de la fibre.

L'agent oxydant, en général le peroxyde d'hydrogène, a deux fonctions : décolorer les pigments en place afin d'éviter les variations de teinture résultant de la couleur initiale du cheveu, et déclencher le processus oxydatif des précurseurs de colorants. Dans une première étape, ces précurseurs se transforment en intermédiaires très réactifs qui se couplent entre eux pour former, dans une deuxième étape de condensation oxydative, des copolymères colorés pouvant se fixer solidement dans la fibre kératinique.

Cette technique de coloration permanente donne d'excellents résultats, tant en ce qui concerne la couverture des cheveux blancs

(proche de 100%), la variété des nuances offertes et la tenue relative de la couleur dans le temps.

Elle présente néanmoins plusieurs inconvénients, dont celui de provoquer rapidement des dégradations physico-chimiques importantes sur la fibre.

Du fait de la croissance régulière des fibres dans leur teinte naturelle d'origine qui provoque une démarcation inesthétique avec les longueurs colorées artificiellement, et de l'élimination progressive de la coloration, des applications régulières de teinture sont nécessaires.

Soumise aux conditions alcaline-oxydantes extrêmes mises en jeu lors du processus, la fibre, chimiquement et physiquement altérée dans son intégrité, perd progressivement ses propriétés naturelles. Inéluctablement au fil des colorations, les cheveux deviennent secs et rêches au toucher et perdent leur souplesse et leur brillance naturelles. La résistance de la couleur à l'élimination diminue. De ce fait, les produits de coloration semblent manquer de performance.

La demanderesse a découvert que l'addition d'un complexe quaternaire spécifique aux bases colorantes communément utilisées permettait de colorer durablement et efficacement les cheveux (tenue de la couleur renforcée), tout en préservant leurs propriétés mécaniques naturelles (résistance et souplesse) et en améliorant leurs propriétés cosmétiques (douceur et brillance).

La présente invention a donc pour objet une composition pour la coloration permanente des fibres kératiniques, et en particulier des cheveux, comprenant au moins un composé oxydant, au moins un précurseur de colorants et au moins un agent alcalin, caractérisée en ce qu'elle comprend en outre :

- un hydrolysat de protéine,

5

10

15

20

25

30

- un copolymère quaternisé de di-méthylallyl ammonium et d'acide acrylique,
- un di-alkyl ester de N méthyl triéthanolamine méthylsulfate, et
- un di-alkyl carbonate.

De manière avantageuse, l'hydrolysat de protéine, le copolymère quaternisé, le di-alkyl ester de N méthyl triéthanolamine méthylsulfate et

le di-alkyl carbonate forment un complexe associatif quaternaire au sein de la composition.

De préférence, l'hydrolysat de protéine est un hydrolysat de séricine, une protéine de la soie.

5

10

15

20

25

L'hydrolysat de séricine est un mélange, concentré et purifié, de peptides de taille moléculaire inférieure ou égale à 20 kDa. Il est caractérisé par une forte teneur en sérine et en acide aspartique. Idéalement, il peut être constitué de 18 acides aminés, dont la plupart présentent des groupements latéraux fortement polaires tels que des groupes hydroxyle, carboxyle et aminés.

L'hydrolysat de protéine représente de préférence de 0,1 à 10%, mieux de 1 à 5%, en poids du poids total de la composition.

Le copolymère quaternisé de di-méthylallyl ammonium et d'acide acrylique compris dans la composition selon l'invention correspond en général à la formule I suivante :

dans laquelle x est compris entre 1 et 1000, de préférence entre 1 et 100, et y et z sont compris indépendamment entre 0 et 1000, de préférence entre 0 et 100.

Avantageusement, le copolymère quaternisé est un polyquaternium, par exemple un polyquaternium 22 (nom CTFA).

Le copolymère quaternisé de di-méthylallyl ammonium et d'acide acrylique représente de préférence de 0,1 à 1,5%, mieux de 0,5 à 1%, en poids du poids total de la composition.

Le di-alkyl ester de N méthyl triéthanolamine méthylsulfate compris dans la composition selon l'invention correspond en général à la formule II suivante :

$$\begin{bmatrix} R_1 & C & CH_2CH_2OH & O \\ & & & & \\ R_1 & C & CH_2CH_2 & CH_2CH_2O & C & CH_2 \end{bmatrix}^+ CH_3OSO_3^-$$

dans laquelle R_1 et R_2 sont des groupes alkyles ou alcényles en Cn, où n est compris entre 1 et 100, de préférence entre 6 et 20.

Les groupes alkyles utilisables pour R₁ et R₂ peuvent être des chaînes caproyle, caprylyle, capryle, lauryle, myristyle, cétyle, stéaryle, arachidyle ou béhényle. Les groupes alcényles utilisables pour R₁ et R₂ peuvent être des chaînes caproléyle, lauroléyle, myristoléyle, palmitoléyle, oléyle, linoléyle, linolényle, arachidonyle ou érucyle.

Avantageusement, les groupes R_1 et R_2 représentent un groupe alkyle dérivé de l'huile de noix de coco, en particulier une chaîne lauryle. Ainsi, le di-alkyl ester utilisé de préférence est un dicocoyl ester de N méthyl triéthanolamine méthylsulfate.

Le di-alkyl ester de N méthyl triéthanolamine méthylsulfate représente de préférence de 0,1 à 5%, mieux de 0,5 à 2%, en poids du poids total de la composition.

Le di-alkyl carbonate compris dans la composition selon l'invention correspond généralement à la formule III suivante :

5

10

15

25

30

dans laquelle R₁' et R₂' sont des groupes alkyles ou alcényles en Cn, linéaires ou ramifiés, où n est compris entre 1 et 100, de préférence entre 6 et 20.

Les groupes alkyles utilisables pour R'₁ et R'₂ peuvent être des chaînes caproyle, caprilyle, capryle, lauryle, myristyle, cétyle, stéaryle, arachidyle ou béhényle. Les groupes alcényles utilisables pour R'₁ et R'₂

peuvent être des chaînes caproléyle, lauroléyle, myristoléyle, palmitoléyle, oléyle, linoléyle, linoléyle, arachidonyle ou érucyle.

Avantageusement, les groupes R₁' et R₂' représentent une chaîne caprilyle, le di-alkyl carbonate utilisé étant ainsi le di-caprilyl carbonate.

Le di-alkyl carbonate représente de préférence de 0,02 à 2,5%, mieux de 0,1 à 1%, en poids du poids total de la composition.

5

10

15

20

25

30

35

Ainsi, la composition selon l'invention peut contenir de 0,32 à 19% en poids, et préférentiellement de 2,1 à 9% en poids du complexe associatif quaternaire formé par les quatre composés identifiés cidessus.

Outre les quatre composés décrits précédemment, la composition selon l'invention comprend au moins un agent alcalin, au moins un précurseur de colorants et au moins un composé oxydant.

Le ou les agents alcalins présents dans la composition selon l'invention peuvent être choisis parmi l'aminométhylpropanol, l'ammoniaque, la monoéthanolamine, la diéthanolamine, la triéthanolamine et leurs mélanges.

Le ou les agents alcalins représentent de préférence de 1 à 30%, mieux de 1 à 4%, en poids du poids total de la composition. En particulier, la composition selon l'invention comprend avantageusement entre 1 et 4% en poids d'ammoniaque.

Le ou les précurseurs de colorants d'oxydation présents dans la composition selon l'invention sont généralement des composés aromatiques tels que les diamines aromatiques, les aminophénols ou les phénols. Ils peuvent être choisis parmi les bases et les coupleurs.

Les bases ou intermédiaires primaires peuvent être des amines aromatiques, des diaminophénols ou des aminophénols dont les groupes NH₂ et OH sont en position ortho ou para les uns par rapport aux autres. On peut citer notamment la para-phénylène diamine (pPD), l'ortho-aminophénol (oAP), le para-méthylamino phénol (pMAP), le para-amino phénol (pAP), la para-toluylène diamine (pTD) et la N phényl paraphénylène diamine (NpPD).

Les coupleurs ou modificateurs peuvent être des méta-diamines, des méta-aminophénols, des polyphénols ou des naphtols. On peut citer notamment le méta-aminophénol (mPD), le résorcinol (R), le 1-naphtol

(1-N), la méta-phénylène diamine (mPD), le para-amino ortho-crésol (pAOC), le 1-5 dihydroxynaphtalène (1-5 DHN) et/ou le 2-7 dihydroxynaphtalène (2-7 DHN).

Le ou les précurseurs de colorants représentent de préférence de 0,5 à 10%, mieux de 1 à 2,5%, en poids du poids de la composition.

5

15

20

25

La composition selon l'invention comprend enfin au moins un composé oxydant. Un composé oxydant particulièrement préféré est le peroxyde d'hydrogène.

Avantageusement, le ou les composés oxydants sont introduits dans la composition selon l'invention sous la forme d'une solution, à une teneur de préférence comprise entre 1,5 et 12%, mieux entre 6 et 9%, en poids du poids de la solution. Dans ce cas, la solution représente de préférence 50% en poids du poids total de la composition. Ainsi, la teneur en composés oxydants dans la composition selon l'invention est comprise de préférence entre 0,75 et 6%, mieux entre 3 et 4,5%, en poids du poids total de la composition.

Le pH de la composition est compris de préférence entre 7 et 11, mieux entre 8,5 et 10,5.

Ainsi, de manière avantageuse, la composition selon la présente invention comprend :

- entre 0,1 et 10% en poids d'hydrolysat de protéine, de préférence d'hydrolysat de séricine,
- entre 0,1 et 1,5% en poids de copolymère quaternisé de diméthylallyl ammonium et d'acide acrylique,
- entre 0,1 et 5% en poids de di-alkyl ester de N méthyl triéthanolamine méthylsulfate,
 - entre 0,02 et 2,5% en poids de di-alkyl carbonate,
 - entre 0,75 et 6% en poids d'au moins un composé oxydant,
- entre 0,5 et 10% en poids d'au moins un précurseur de 30 colorants, et
 - une quantité suffisante d'au moins un agent alcalin pour atteindre un pH compris entre 7 et 11, de préférence entre 8,5 et 10,5.

Mieux, la composition selon la présente invention comprend :

entre 1 et 5% en poids d'hydrolysat de protéine, de préférence
 d'hydrolysat de séricine,

- entre 0,5 et 1% en poids de copolymère quaternisé de diméthylallyl ammonium et d'acide acrylique,
- entre 0,5 et 2% en poids de di-alkyl ester de N méthyl triéthanolamine méthylsulfate,
 - entre 0,1 et 1% en poids de di-alkyl carbonate,

10

15

20

25

30

35

- entre 3 et 4,5% en poids d'au moins un composé oxydant,
- entre 1 et 2,5% en poids d'au moins un précurseur de colorants, et
- une quantité suffisante d'au moins un agent alcalin pour atteindre un pH compris entre 7 et 11, de préférence entre 8,5 et 10,5.

La composition selon l'invention peut en outre contenir différents adjuvants usuels des colorations d'oxydation. Ces adjuvants peuvent être des acides gras, naturels ou synthétiques, des alcools gras, naturels ou synthétiques, oxyéthylénés ou polyglycérolés, des huiles minérales ou végétales, des agents anti-oxydants, des séquestrants et des parfums.

Les acides gras utilisables comme adjuvants dans la composition selon l'invention, comportent généralement de 10 à 18 atomes de carbone, et représentent de préférence de 1 à 20%, mieux de 5 à 15%, en poids du poids total de la composition.

Les alcools gras utilisables comme adjuvants dans la composition selon l'invention, peuvent être choisis parmi l'alcool oléique, l'alcool laurique, l'alcool myristique, l'alcool cétylique, l'alcool stéarylique, le ceteareth 33 et leurs mélanges. Ils représentent de préférence de 1 à 25%, mieux de 5 à 20%, en poids du poids total de la composition.

Comme huile utilisable comme adjuvant dans la composition selon l'invention, on peut citer l'huile de Coprah.

Comme agent anti-oxydant utilisable comme adjuvant dans la composition selon l'invention, on peut citer le métabisulfite de sodium et le 1-phényl-3-méthyl-5-pyrazolone.

La composition selon l'invention se présente généralement sous la forme d'une crème ou d'un gel, de préférence sous la forme d'une crème.

La composition objet de la présente invention peut être fabriquée par mélange, d'une manière connue de l'homme du métier, des différents constituants qu'elle comprend.

L'invention a encore pour objet un complexe associatif quaternaire pour la coloration de fibres kératiniques, comprenant :

- un hydrolysat de protéine, de préférence un hydrolysat de séricine.
- un copolymère quaternisé de di-méthylallyl ammonium et d'acide acrylique,
- un di-alkyl ester de N méthyl triéthanolamine méthylsulfate, et
- un di-alkyl carbonate.

5

15

20

25

30

L'invention a également pour objet une base, se présentant sous la forme d'un gel ou d'une crème, pour la fabrication d'une composition telle que définie précédemment, qui comprend :

- un hydrolysat de protéine, de préférence un hydrolysat de séricine.
- un copolymère quaternisé de di-méthylallyl ammonium et d'acide acrylique,
- un di-alkyl ester de N méthyl triéthanolamine méthylsulfate,
- un di-alkyl carbonate,
- au moins un précurseur de colorants, et
- au moins un agent alcalin.

L'invention a également pour objet une solution pour la fabrication d'une composition telle que définie précédemment, qui comprend au moins un composé oxydant, de préférence le peroxyde d'hydrogène.

Avantageusement, le ou les composés oxydants sont présents dans la solution, à une teneur de préférence comprise entre 1,5 et 12%, mieux entre 6 et 9%, en poids du poids de la solution.

L'invention a également pour objet un procédé pour révéler la coloration d'une base telle que définie précédemment, qui comprend l'étape de mélange de la base définie précédemment avec la solution définie précédemment, de préférence dans un rapport 1/1 en poids.

L'invention a enfin pour objet un procédé de coloration de fibres kératiniques, de préférence de cheveux, qui comprend les étapes suivantes :

 application sur lesdites fibres de la composition selon l'invention, pendant une durée permettant d'obtenir la coloration recherchée, en général pendant 10 à 45 minutes, de préférence de l'ordre de 30 minutes.

- rinçage et séchage des fibres.

La composition selon l'invention permet de colorer les cheveux avec une couverture et une solidité supérieure à celles des compositions communément utilisées. Les colorations couvrent parfaitement et uniformément les cheveux, sans surcharge sur les zones sensibilisées, et montrent une stabilité aux shampooings nettement améliorée. Les nuances conservent leur éclat et les reflets, plus intenses le jour de la coloration, ne perdent pas leur luminosité au fur et à mesure des shampooings.

Une hypothèse pouvant être formulée, sans pour autant que le déposant y soit lié, est que le complexe formé améliore la pénétration et la fixation des colorants dans la fibre. De plus, du fait de leur caractère cationique, les composés rentrant dans la composition selon l'invention présentent une forte affinité pour la kératine et forment à la surface de la fibre un film qui aurait un rôle protecteur et réparateur pendant la réaction oxydative.

Protégés par la composition selon l'invention, les cheveux gardent après la coloration un toucher doux et soyeux. Ils conservent la souplesse, la résistance, l'élasticité et la brillance d'un cheveu sain et naturel.

Les propriétés hydratantes et apaisantes des fractions peptidiques du complexe présentent également l'avantage de limiter de façon significative la diversité et l'intensité des réactions d'inconfort cutané qui accompagnent généralement l'application des produits de coloration d'oxydation.

L'invention sera mieux comprise par les exemples suivants non limitatifs.

<u>EXEMPLE 1</u>: Préparation d'une crème de coloration permanente de nuance châtain.

On formule une composition de coloration selon l'invention à partir d'une base et d'une solution comprenant un composé oxydant.

30

15

La formule de la base est la suivante, en grammes :

- Sel sodique de l'acide pentétique - Hydrolysat de séricine 3 10 (SETAKOL, commercialisé par la société PENTAPHARM) - Di n-octyl carbonate - Di-cocoyléthyl Hydroxyéthylmonium Méthylsulfate (DEHYQUART L80, commercialisé par la société COGNIS) - Copolymère acrylique/chlorure de diméthyl diallyl ammonium 1,5 (MERQUAT 280 (polyquaternium 22) commercialisé par la sociét ONDEO NALCO) - Ammoniaque - Méta-phénylène diamine - Résorcinol 20 - Para-phénylène diamine - Para-amino phénol - Méta-amino phénol - Méta-amino phénol - 1-phényl-3-méthyl-5-pyrazolone - Parfum 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1		- Alcool cétyl stéarylique	9
- Huile de Coprah - Métabisulfite de sodium - Sel sodique de l'acide pentétique - Hydrolysat de séricine - Hydrolysat de séricine - Di n-octyl carbonate - Di-cocoyléthyl Hydroxyéthylmonium Méthylsulfate - (DEHYQUART L80, commercialisé par la société COGNIS) - Copolymère acrylique/chlorure de diméthyl diallyl ammonium - (MERQUAT 280 (polyquaternium 22) commercialisé par la sociét ONDEO NALCO) - Ammoniaque - Méta-phénylène diamine - Résorcinol - Para-amino phénol - Méta-amino phénol - Méta-amino phénol - 1-phényl-3-méthyl-5-pyrazolone - Parfum - O,4		- Alcool cétéarylique/Ceteareth 33	11,5
- Métabisulfite de sodium - Sel sodique de l'acide pentétique - Hydrolysat de séricine - Hydrolysat de séricine - Oset (SETAKOL, commercialisé par la société PENTAPHARM) - Di n-octyl carbonate - Di-cocoyléthyl Hydroxyéthylmonium Méthylsulfate (DEHYQUART L80, commercialisé par la société COGNIS) - Copolymère acrylique/chlorure de diméthyl diallyl ammonium - (MERQUAT 280 (polyquaternium 22) commercialisé par la sociét ONDEO NALCO) - Ammoniaque - Méta-phénylène diamine - Résorcinol - Para-phénylène diamine - Para-amino phénol - Méta-amino phénol - Méta-amino phénol - 1-phényl-3-méthyl-5-pyrazolone - Parfum - O,4	5	- Acide oléique	. 5
- Sel sodique de l'acide pentétique - Hydrolysat de séricine 3 (SETAKOL, commercialisé par la société PENTAPHARM) - Di n-octyl carbonate - Di-cocoyléthyl Hydroxyéthylmonium Méthylsulfate (DEHYQUART L80, commercialisé par la société COGNIS) - Copolymère acrylique/chlorure de diméthyl diallyl ammonium (MERQUAT 280 (polyquaternium 22) commercialisé par la sociét ONDEO NALCO) - Ammoniaque - Méta-phénylène diamine - Résorcinol 0,0 - Para-phénylène diamine - Para-amino phénol - Méta-amino phénol - Méta-amino phénol - 1-phényl-3-méthyl-5-pyrazolone - Parfum 0,4		- Huile de Coprah	1,5
- Hydrolysat de séricine (SETAKOL, commercialisé par la société PENTAPHARM) - Di n-octyl carbonate 1 - Di-cocoyléthyl Hydroxyéthylmonium Méthylsulfate (DEHYQUART L80, commercialisé par la société COGNIS) - Copolymère acrylique/chlorure de diméthyl diallyl ammonium 1,5 (MERQUAT 280 (polyquaternium 22) commercialisé par la sociét ONDEO NALCO) - Ammoniaque 12 - Méta-phénylène diamine - Résorcinol 20 - Para-phénylène diamine - Para-amino phénol - Méta-amino phénol - Méta-amino phénol - 1-phényl-3-méthyl-5-pyrazolone - Parfum 3		- Métabisulfite de sodium	0,6
(SETAKOL, commercialisé par la société PENTAPHARM) - Di n-octyl carbonate 1 - Di-cocoyléthyl Hydroxyéthylmonium Méthylsulfate 1,5 (DEHYQUART L80, commercialisé par la société COGNIS) - Copolymère acrylique/chlorure de diméthyl diallyl ammonium 1,5 (MERQUAT 280 (polyquaternium 22) commercialisé par la socié ONDEO NALCO) - Ammoniaque 12 - Méta-phénylène diamine 0,0 - Résorcinol 0,0 - Para-phénylène diamine 0,6 - Para-amino phénol 0,6 - Méta-amino phénol 0,6 - Méta-amino phénol 0,6 - Parfum 0,4		- Sel sodique de l'acide pentétique	1
- Di n-octyl carbonate - Di-cocoyléthyl Hydroxyéthylmonium Méthylsulfate (DEHYQUART L80, commercialisé par la société COGNIS) - Copolymère acrylique/chlorure de diméthyl diallyl ammonium 1,5 (MERQUAT 280 (polyquaternium 22) commercialisé par la socié ONDEO NALCO) - Ammoniaque - Méta-phénylène diamine - Résorcinol 0,0 - Para-phénylène diamine - Para-amino phénol - Méta-amino phénol - Méta-amino phénol - 1-phényl-3-méthyl-5-pyrazolone - Parfum		- Hydrolysat de séricine	3
- Di-cocoyléthyl Hydroxyéthylmonium Méthylsulfate (DEHYQUART L80, commercialisé par la société COGNIS) - Copolymère acrylique/chlorure de diméthyl diallyl ammonium 1,5 (MERQUAT 280 (polyquaternium 22) commercialisé par la socié ONDEO NALCO) - Ammoniaque - Méta-phénylène diamine - Résorcinol 0,0 - Para-phénylène diamine - Para-amino phénol - Méta-amino phénol - 1-phényl-3-méthyl-5-pyrazolone - Parfum 0,4	10	(SETAKOL, commercialisé par la société PENTAPHARM)	
(DEHYQUART L80, commercialisé par la société COGNIS) - Copolymère acrylique/chlorure de diméthyl diallyl ammonium 1,5 (MERQUAT 280 (polyquaternium 22) commercialisé par la socié ONDEO NALCO) - Ammoniaque - Méta-phénylène diamine - Résorcinol 20 - Para-phénylène diamine - Para-amino phénol - Méta-amino phénol - Méta-amino phénol - 1-phényl-3-méthyl-5-pyrazolone - Parfum 0,4		- Di n-octyl carbonate	1
- Copolymère acrylique/chlorure de diméthyl diallyl ammonium 1,5 (MERQUAT 280 (polyquaternium 22) commercialisé par la socié ONDEO NALCO) - Ammoniaque 12 - Méta-phénylène diamine 0,0 - Résorcinol 0,0 20 - Para-phénylène diamine 0,5 - Para-amino phénol 0,0 - Méta-amino phénol 0,0 - 1-phényl-3-méthyl-5-pyrazolone 0,4		- Di-cocoyléthyl Hydroxyéthylmonium Méthylsulfate	1,5
15 (MERQUAT 280 (polyquaternium 22) commercialisé par la socié ONDEO NALCO) - Ammoniaque - Méta-phénylène diamine - Résorcinol 20 - Para-phénylène diamine - Para-amino phénol - Méta-amino phénol - Méta-amino phénol - 1-phényl-3-méthyl-5-pyrazolone - Parfum 0,4		(DEHYQUART L80, commercialisé par la société COGNIS)	
ONDEO NALCO) - Ammoniaque 12 - Méta-phénylène diamine 0,0 - Résorcinol 0,0 20 - Para-phénylène diamine 0,0 - Para-amino phénol 0,0 - Méta-amino phénol 0,0 - 1-phényl-3-méthyl-5-pyrazolone 0,4		- Copolymère acrylique/chlorure de diméthyl diallyl ammonium	1,5
- Ammoniaque 12 - Méta-phénylène diamine 0,0 - Résorcinol 0,1 20 - Para-phénylène diamine 0,5 - Para-amino phénol 0,0 - Méta-amino phénol 0,0 - 1-phényl-3-méthyl-5-pyrazolone 0,4	15	(MERQUAT 280 (polyquaternium 22) commercialisé par la	a société
- Méta-phénylène diamine 0,0 - Résorcinol 0,0 20 - Para-phénylène diamine 0,0 - Para-amino phénol 0,0 - Méta-amino phénol 0,0 - 1-phényl-3-méthyl-5-pyrazolone 0,4		ONDEO NALCO)	
- Résorcinol 0,0 20 - Para-phénylène diamine 0,0 - Para-amino phénol 0,0 - Méta-amino phénol 0,0 - 1-phényl-3-méthyl-5-pyrazolone 0,0 - Parfum 0,4		- Ammoniaque	12
20 - Para-phénylène diamine 0,4 - Para-amino phénol 0,0 - Méta-amino phénol 0,0 - 1-phényl-3-méthyl-5-pyrazolone 0,4		- Méta-phénylène diamine	0,04
- Para-amino phénol 0,0 - Méta-amino phénol 0,0 - 1-phényl-3-méthyl-5-pyrazolone 0,4		- Résorcinol	0,6
- Méta-amino phénol 0,0 - 1-phényl-3-méthyl-5-pyrazolone 0,4	20	- Para-phénylène diamine	0,5
- 1-phényl-3-méthyl-5-pyrazolone 0,4		- Para-amino phénol	0,07
- Parfum 0,4		- Méta-amino phénol	0,09
		- 1-phényl-3-méthyl-5-pyrazolone	0,1
25 - Eau déminéralisée qsp 10		- Parfum	0,4
	25	- Eau déminéralisée	qsp 100

Au moment de l'emploi, cette base est diluée avec 100g d'eau oxygénée à 20 volumes (c'est-à-dire à 6% en poids de peroxyde d'hydrogène), pour donner une composition colorante selon l'invention, qui est alors appliquée pendant 30 minutes sur les cheveux.

EXEMPLE 2: Préparation d'une crème de coloration permanente de nuance Blond.

On formule une composition de coloration selon l'invention à partir d'une base et d'une solution comprenant un composé oxydant.

La formule de la base est la suivante, en grammes :

	- Alcool cétyl stéarylique	9
10	- Alcool cétéarylique /Ceteareth 33	11,5
	- Acide oléique	5
	- Huile de Coprah	1,5
	- Métabisulfite de sodium	0,6
	- Sel sodique de l'acide pentétique	1
15	- Hydrolysat de séricine	3
	(SETAKOL, commercialisé par la société PENTAPHARM)	
	- Di n-octyl carbonate	1
	- Di-cocoyléthyl Hydroxyéthylmonium Méthylsulfate	1,5
	(DEHYQUART L80 commercialisé par la société COGNIS)	
20	- Copolymère acrylique/chlorure de diméthyl diallyl ammonium	1,5
	(MERQUAT 280 (polyquaternium 22) commercialisé par la soc	iété .
	ONDEO NALCO)	
	- Ammoniaque	12
	- Résorcinol	0,2
25	- Para-phénylène diamine	0,15
	- Para-amino phénol	0,18
	- Méta-amino phénol	0,08
	- 1-phényl-3-méthyl-5-pyrazolone	0,1
	- Ortho-aminophénol	0,03
30	- NNB HE para phénylène diamine sulfate	0,1
	- Parfum	0,4

- Eau déminéralisée qsp 100

Au moment de l'emploi, cette base est diluée avec 100g d'eau oxygénée à 20 volumes, pour donner une composition colorante selon l'invention, qui est alors appliquée pendant 30 minutes sur les cheveux.

5

10

15

20

35

EXEMPLE 3: Résistance aux shampooings de la coloration selon l'invention

La résistance de la coloration aux shampooings est quantifiée par la mesure de la variation de la couleur générée par six shampooings successifs sur des coupons de laine ayant subi une coloration (nuance châtain clair) à l'aide :

- d'une composition selon l'invention renfermant un complexe associatif quaternaire, ou
- d'une composition ne renfermant pas de complexe associatif quaternaire (c'est à dire ne renfermant aucun des 4 constituants du complexe associatif quaternaire), ou
- d'une composition renfermant une association binaire d'actifs
 A, ou
- d'une composition renfermant une association binaire d'actifs

Chaque composition est formulée à partir d'une base colorante et d'une solution comprenant un composé oxydant.

Les formulations des 4 bases colorantes utilisées sont les suivantes :

Base colorante selon l'invention avec complexe associatif quaternaire

	- Alcool cétyl stéarylique	9
	- Alcool cétéarylique/Ceteareth 33	11,5
	- Acide oléique	5
;	- Huile de Coprah	1,5

	- Métabisulfite de sodium	0,6
	- Sel sodique de l'acide pentétique	1
	- Hydrolysat de séricine	3
	(SETAKOL commercialisé par la société PENTAPHARM)	
5	- Di n-octyl carbonate	1
	- Di-cocoyléthyl Hydroxyéthylmonium Méthylsulfate	1,5
	(DEHYQUART L80 commercialisé par la société COGNIS)	
	- Copolymère acrylique/chlorure de diméthyl diallyl ammonius	n 1,5
	(MERQUAT 280 (polyquaternium 22) commercialisé par la s	société
10	ONDEO NALCO)	
	- Ammoniaque	12
	- Méta-phénylène diamine	0,035
	- Résorcinol	0,5
	- Para-phénylène diamine	0,4
15	- Para-amino phénol	0,05
	- Méta-amino phénol	0,07
	- 1-phényl-3-méthyl-5-pyrazolone	0,1
	- Parfum	0,4
	- Eau déminéralisée	qsp 100
20		
	Base colorante sans complexe associatif quaternaire	
	- Alcool cétyl stéarylique	9
	- Alcool cétéarylique/Ceteareth 33	11,5
25	- Acide oléique	5
	- Huile de Coprah	1,5
•	- Métabisulfite de sodium	0,6
	- Sel sodique de l'acide pentétique	1
	- Ammoniaque	12
30	- Méta-phénylène diamine	0,035
	- Résorcinol	0,5
	- Para-phénylène diamine	0,4
	- Para-amino phénol	0,05
	- Méta-amino phénol	0,07
35	- 1-phényl-3-méthyl-5-pyrazolone	0,1

	- Parfum	0,4
	- Eau déminéralisée	qsp 100
	Base colorante avec association binaire	<u>A</u>
5		
	- Alcool cétyl stéarylique	9
	- Alcool cétéarylique/Ceteareth 33	11,5
	- Acide oléique	5
	- Huile de Coprah	1,5
10	 Métabisulfite de sodium 	0,6
	 Sel sodique de l'acide pentétique 	1
	 Hydrolysat de séricine 	3
	(SETAKOL commercialisé par la société PENT	APHARM)
	 Copolymère acrylique/chlorure de diméthyl dia 	llyl ammonium 1,5
15	(MERQUAT 280 (polyquaternium 22) commerc	cialisé par la
	société ONDEO NALCO)	
	- Ammoniaque	12
	- Méta-phénylène diamine	0,035
	- Résorcinol	0,5
20	- Para-phénylène diamine	0,4
	- Para-amino phénol	0,05
	- Méta-amino phénol	0,07
	- 1-phényl-3-méthyl-5-pyrazolone	0,1
	- Parfum	0,4
25	- Eau déminéralisée	qsp 100
	Base colorante avec association binaire l	<u>B</u>
	- Alcool cétyl stéarylique	9
30	- Alcool cétéarlylique/Ceteareth 33	11,5
	- Acide oléique	5
	- Huile de Coprah	1,5
	- Métabisulfite de sodium	0,6
	- Sel sodique de l'acide pentétique	1
35	- Di n-octyl carbonate	1

	- Di-cocoyléthyl Hydroxyéthylmonium Méthylsulfate	1,5
	(DEHYQUART L80 commercialisé par la société COGNIS)	
	- Ammoniaque	12
	- Méta-phénylène diamine	0,035
5	- Résorcinol	0,5
	- Para-phénylène diamine	0,4
	- Para-amino phénol	0,05
	- Méta-amino phénol	0,07
	- 1-phényl-3-méthyl-5-pyrazolone	0,1
10	- Parfum	0,4
	- Eau déminéralisée	asp 100

Au moment de l'emploi, chacune de ces bases colorantes est diluée avec 100g d'eau oxygénée à 20 volumes, pour donner une composition colorante, qui est alors appliquée pendant 30 minutes sur les coupons de laine.

Les mesures, en espace couleur L*a* b*, sont réalisées à l'aide d'un colorimètre MINOLTA CR 210.

La tenue de la couleur est quantifiée par la valeur de l'écart couleur ΔE^* ab, définie par l'équation suivante: ΔE^* ab = $[(\Delta L^*)^2 + (\Delta a^*) + (\Delta b^*)^2]^{\frac{1}{2}}$.

La diminution de la valeur ΔE est proportionnelle l'amélioration de la tenue de la couleur.

Les résultats obtenus figurent dans le tableau 1.

25

20

Tableau 1

COMPOSITION	ΔΕ
	après 6 shampooings
Sans complexe associatif quaternaire	12,81
Avec complexe associatif quaternaire	5,61
Avec association binaire A	10,69
Avec association binaire B	10,4

Après 6 shampooings, les tissus de laine colorés par la composition ne renfermant pas le complexe associatif quaternaire présentent une variation couleur de 12,81 contre 5,61 seulement pour les tissus colorés avec la composition selon l'invention renfermant le complexe.

La présence du complexe associatif quaternaire améliore donc la résistance de la coloration au lavage.

En comparaison, l'association binaire des constituants du complexe associatif quaternaire améliore la résistance de la couleur à l'élimination aux shampooings, mais de façon nettement moins marquée que dans le cas du complexe quaternaire.

Il y a donc une réelle synergie entre les quatre actifs qui composent le complexe associatif quaternaire selon l'invention.

EXEMPLE 4: Résistance à l'action des rayonnements ultraviolets

20

5

10

15

- d'une composition selon l'invention renfermant un complexe associatif quaternaire, ou
- d'une composition ne renfermant pas de complexe associatif quaternaire (c'est à dire ne renfermant aucun des 4 constituants du complexe associatif quaternaire), ou
- d'une composition renfermant une association binaire d'actifs
 A. ou
- d'une composition renfermant une association binaire d'actifs
 B.

Les formulations de ces compositions sont identiques à celles des compositions de coloration utilisées dans l'exemple 3.

Les mesures, en espace couleur L*a*b* sont réalisées à l'aide d'un colorimètre MINOLTA CR 210.

L'irradiation est réalisée à l'aide d'un appareil SUNTEST, les coupons de laine étant exposés à un rayonnement lumineux intense pendant 40 heures.

Les résultats obtenus figurent dans le tableau 2.

20

25

15

10

TABLEAU 2

Composition	ΔΕ
	après 6 shampooings
Sans complexe associatif quaternaire	8,17
Avec complexe associatif quaternaire	5,52
Avec association binaire A	8,01
Avec association binaire B	7,4

La présence du complexe associatif quaternaire permet d'améliorer de façon importante la stabilité de la couleur sous une irradiation ultraviolette.

La synergie des quatre actifs est une nouvelle fois mise en évidence, la coloration présentant une meilleure stabilité en présence des quatre composants du complexe associatif quaternaire selon l'invention.

5

10

15

20

25

<u>EXEMPLE 5</u>: Effet protecteur du complexe associatif quaternaire.

L'effet protecteur du complexe associatif quaternaire est quantifié par la mesure des propriétés mécaniques (module d'élasticité à 5% d'allongement) des cheveux après coloration à l'aide :

- d'une composition selon l'invention renfermant un complexe associatif quaternaire, ou
- d'une composition selon l'invention ne renfermant pas un complexe associatif quaternaire (c'est à dire ne renfermant aucun des 4 constituants du complexe associatif quaternaire).

Les formulations de ces deux compositions sont identiques aux deux compositions correspondantes de l'exemple 3.

Les mesures sont réalisées à l'aide d'un DYNAMOMETRE LLOYD LRY relié à un ordinateur.

Le module d'élasticité d'une mèche est obtenu en mesurant la pente de la courbe force/allongement (en Newton/% allongement). Le rapport des deux modules mesurés en présence et en absence du complexe permet d'évaluer l'effet dudit complexe sur les propriétés mécaniques des cheveux.

Les résultats figurent dans le tableau 3.

TABLEAU 3

Composition	Module d'élasticité	%
	(Newton/5% allongement)	d'amélioration
Sans complexe associatif quaternaire	3,41	7
Avec complexe associatif quaternaire	3,19	

Les valeurs de module sont significativement différentes au risque 5%. Le complexe quaternaire permet d'améliorer de 7% les propriétés élastiques des cheveux après coloration avec la composition selon l'invention, ce qui montre les propriétés protectrices du complexe associatif quaternaire selon l'invention.

10

REVENDICATIONS

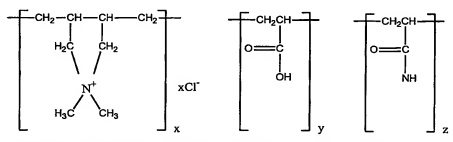
- 1. Composition pour la coloration permanente de fibres kératiniques, comprenant au moins un précurseur de colorants, au moins un agent alcalin et au moins un composé oxydant, caractérisée en ce qu'elle comprend en outre :
 - un hydrolysat de protéine,
- un copolymère quaternisé de di-méthylallyl ammonium et d'acide acrylique,
 - un di-alkyl ester de N méthyl triéthanolamine méthylsulfate, et
 - un di-alkyl carbonate.

10

15

20

- 2. Composition selon la revendication 1, caractérisée en ce que l'hydrolysat de protéine, le copolymère quaternisé de diméthylallyl ammonium et d'acide acrylique, le di-alkyl ester de N méthyl triéthanolamine méthylsulfate et le di-alkyl carbonate forment un complexe associatif quaternaire au sein de la composition.
- 3. Composition selon l'une des revendications 1 et 2, caractérisée en ce que l'hydrolysat de protéine est un hydrolysat de séricine.
- 4. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes caractérisé en ce que le copolymère quaternisé de diméthylallyl ammonium et d'acide acrylique répond à la formule l suivante :



où x est compris entre 1 et 1000, de préférence entre 1 et 100, et y et z sont compris indépendamment entre 0 et 1000, de préférence entre 0 et 100.

- 5. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisée en ce que le copolymère quaternisé de di-méthylallyl ammonium et d'acide acrylique est un polyquaternium, de préférence un polyquaternium 22.
- 6. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes caractérisé en ce que le di-alkyl ester de N méthyl triéthanolamine méthylsulfate répond à la formule II suivante :

5

où R_1 et R_2 sont des groupes alkyles ou alcényles en C_n , où n est compris entre 1 et 100, de préférence entre 6 et 20.

- 7. Composition selon la revendication 6 caractérisé en ce que les groupes R_1 et R_2 sont choisis parmi les groupes caproyle, caprylyle, capryle, lauryle, myristyle, cétyle, stéaryle, arachidyle, béhényle, caproléyle, lauroléyle, myristoléyle, palmitoléyle, oléyle, linoléyle, linoléyle, linolényle, arachidonyle et érucyle.
- 8. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 7, caractérisée en ce que le di-alkyl ester de N méthyl triéthanolamine méthylsulfate est un dicocoyl ester de N méthyl triéthanolamine méthylsulfate.
- 9. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes caractérisée en ce que di-alkyl carbonate répond à la formule III suivante :

25

20

R' 1 Carbonate / R' 2

où R'₁ et R'₂ sont des groupes alkyles ou alcényles en C_n, linaires ou ramifiés, où n est compris entre 1 et 100, de préférence entre 6 et 20.

- 10. Composition selon la revendication 9 caractérisée en ce que les groupes R'₁ et R'₂ sont choisis parmi les groupes caproyle, caprilyle, capryle, lauryle, myristyle, cétyle, stéaryle, arachidyle, béhényle, caproléyle, lauroléyle, myristoléyle, palmitoléyle, oléyle, linoléyle, linoléyle, linoléyle, arachidonyle et érucyle.
- Composition selon la revendication 10, caractérisée en ce que le di-alkyl carbonate est le di-caprilyl carbonate.
- 12. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 11, caractérisée en ce que le composé oxydant est le peroxyde d'hydrogène.

10

15

20

25

30

- 13. Composition selon l'une des revendications 1 à 12, caractérisée en ce que le ou les agents alcalins sont choisis parmi l'aminométhylpropanol, la monoéthanolamine, la diéthanolamine, la triéthanolamine, l'ammoniaque et leurs mélanges.
- 14. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes caractérisée en ce que le ou les précurseurs de colorants sont choisis parmi les diamines aromatiques, les aminophénols et les phénols.
- 15. Composition selon la revendication 14 caractérisé en ce que le ou les précurseurs de colorants sont choisis parmi la para-phénylène diamine (pPD), l'ortho-aminophénol (oAP), le para-méthylamino phénol (pMAP), le para-amino phénol (pAP), la para-toluylène diamine (pTD), la N phényl paraphénylène diamine (NpPD), le méta-aminophénol (mPD), le résorcinol (R), le 1-naphtol (1-N), la méta-phénylène diamine (mPD), le para-amino ortho-crésol (pAOC), le 1-5 dihydroxynaphtalène (1-5 DHN) et/ou le 2-7 dihydroxynaphtalène (2-7 DHN).
- 16. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que le pH est compris entre 7 et 11, de préférence entre 8,5 et 10,5.
- 17. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes caractérisée en ce que l'hydrolysat de protéine représente de 0,1 à 10%, de préférence de 1 à 5%, en poids du poids total de la composition.

- 18. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes caractérisée en ce que le copolymère quaternisé de diméthylallyl ammonium et d'acide acrylique représente de 0,1 à 1,5%, de préférence de 0,5 à 1%, en poids du poids total de la composition.
- 19. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes caractérisée en ce que le di-alkyl ester de N méthyl triéthanolamine méthylsulfate représente de 0,1 à 5%, de préférence de 0,5 à 2%, en poids du poids total de la composition.
- 20. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes caractérisée en ce que le di-alkyl carbonate représente de 0,02 à 2,5%, de préférence de 0,1 à 1%, en poids du poids total de la composition.

15

20

25

- 21. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes caractérisée en ce que le ou les composés oxydants représentent de 0,75 à 6%, de préférence de 3 à 4,5%, en poids du poids total de la composition.
- 22. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes caractérisée en ce que le ou les agents alcalins représentent de 1 à 30%, de préférence de 1 à 4%, en poids du poids total de la composition.
- 23. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes caractérisée en ce que le ou les précurseurs de colorants représentent de 0,5 à 10%, de préférence de 1 à 2,5%, en poids du poids total de la composition.
- 24. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle comprend :
 - entre 0,1 et 10% en poids d'hydrolysat de protéine, de préférence d'hydrolysat de séricine,
 - entre 0,1 et 1,5% en poids de copolymère quaternisé de diméthylallyl ammonium et d'acide acrylique,
 - entre 0,1 et 5% en poids de di-alkyl ester de N méthyl triéthanolamine méthylsulfate,
 - entre 0,02 et 2,5% en poids de di-alkyl carbonate,
 - entre 0,75 et 6% en poids d'au moins un composé oxydant,

- entre 0,5 et 10% en poids d'au moins un précurseur de colorants,
 et
- une quantité suffisante d'au moins un agent alcalin pour atteindre un pH compris entre 7 et 11, de préférence entre 8,5 et 10,5.
- 25. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle comprend :
 - entre 1 et 5% en poids d'hydrolysat de protéine, de préférence d'hydrolysat de séricine,
 - entre 0,5 et 1% en poids de copolymère quaternisé de diméthylallyl ammonium et d'acide acrylique,
 - entre 0,5 et 2% en poids de di-alkyl ester de N méthyl triéthanolamine méthylsulfate,
 - entre 0,1 et 1% en poids de di-alkyl carbonate,

10

15

20

25

- entre 3 et 4,5% en poids d'au moins un composé oxydant,
- entre 1 et 2,5% en poids d'au moins un précurseur de colorants, et
- une quantité suffisante d'au moins un agent alcalin pour atteindre un pH compris entre 7 et 11, de préférence entre 8,5 et 10,5.
- 26. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes caractérisée en ce qu'elle comprend des adjuvants choisis parmi les acides gras, naturels ou synthétiques, les alcools gras, naturels ou synthétiques, oxyéthylénés ou polyglycérolés, les huiles minérales ou végétales, les agents anti-oxydants, les séquestrants et les parfums.
- 27. Composition selon la revendication 26 caractérisée en ce que les acides gras représentent de 1 à 20%, de préférence de 5 à 15%, en poids du poids total de la composition.
- 28. Composition selon la revendication 26 caractérisée en ce que les alcools gras représentent de 1 à 25%, de préférence de 5 à 20%, en poids du poids total de la composition.
- 29. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle se présente sous la forme d'une crème ou d'un gel, de préférence sous la forme d'une crème.
- 30. Complexe associatif quaternaire pour la coloration de fibres kératiniques, caractérisé en ce qu'il comprend :

- un hydrolysat de protéine, de préférence un hydrolysat de séricine,
- un copolymère quaternisé de di-méthylallyl ammonium et d'acide acrylique,
- un di-alkyl ester de N méthyl triéthanolamine méthylsulfate et,
- un di-alkyl carbonate.
- 31. Base, se présentant sous la forme d'un gel ou d'une crème, pour la fabrication d'une composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 29, caractérisée en ce qu'elle comprend :
 - un hydrolysat de protéine, de préférence un hydrolysat de séricine,
 - un copolymère quaternisé de di-méthylallyl ammonium et d'acide acrylique,
 - un di-alkyl ester de N méthyl triéthanolamine méthylsulfate,
- un di-alkyl carbonate,

15

20

25

- au moins un précurseur de colorants et,
- au moins un agent alcalin.
- 32. Procédé pour révéler la coloration d'une composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 29, caractérisé en ce qu'il comprend l'étape de mélange de la base définie à la revendication 31 avec une solution comprenant au moins un composé oxydant, de préférence le peroxyde d'hydrogène.
- 33. Procédé selon la revendication 32, caractérisé en ce que le ou les composés oxydants représentent de 1,5 à 12 %, de préférence de 6 à 9 %, en poids du poids de ladite solution.
- 34. Procédé selon la revendication 32 ou 33 caractérisé en ce que ladite base et ladite solution sont mélangées dans un rapport 1/1 en poids.
- 35. Procédé de coloration de fibres kératiniques, de préférence de cheveux, comprenant les étapes suivantes :
 - application sur lesdites fibres d'une composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 29, pendant une durée permettant d'obtenir la coloration recherchée, de préférence pendant 10 à 45 minutes, mieux de l'ordre de 30 minutes,
- rinçage et séchage des fibres.

		1	7, 00010
A. CLASSII IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER A61K7/13		
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classific	cation and IPC	
B. FIELDS	SEARCHED		
Minimum do IPC 7	cumentation searched (classification system followed by classificat $A61K$	lion symbols)	
Documental	ion searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the fields se	arched
Electronic d	ata base consulted during the International search (name of data b	ase and, where practical, search terms used)	
EPO-In	ternal, WPI Data		
C DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	elevant passages	Relevant to claim No.
А	WO 01/97757 A (HENKEL ET AL.) 27 December 2001 (2001-12-27) claims 1,9,14 page 19, line 1 - line 34		1,30,31, 34,35
A	page 19, 11he 1 - 11he 34 page 21, line 1 - page 22, line page 24, line 12 - line 13 WO 01/47480 A (HENKEL ET AL.)	2	1,30,31,
	5 July 2001 (2001-07-05) claims 1,6,7 page 1, last line page 2, line 5 page 3. line 25 - line 29		34,35
	page 3, line 25 - line 29 page 4, line 20 - line 21 page 5, line 21 - line 22		
Α .	EP 0 821 935 A (WELLA) 4 February 1998 (1998-02-04) claims 1,6,10		3,25,30, 31
Furti	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed i	n annex.
° Special ca	tegorles of cited documents:	TT less de commant portifica de discopte de la	rnotional filing dots
consid	ent defining the general state of the art which is not lered to be of particular relevance	"T" later document published after the inte or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention	the application but
filing o		"X" document of particular relevance; the c cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the do	be considered to
which citatio	ant which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another n or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	"Y" document of particular relevance; the c cannot be considered to involve an involve and its combined with one or mo	laimed invention ventive step when the
other	means ant published prior to the international filing date but nan the priority date claimed	ments, such combination being obvior in the art. *&* document member of the same patent	us to a person skilled
ı ıaterti	nan me phonty date claimed	a cooming morning of me patting hatelit	·····y

Date of the actual completion of the international search

07/07/2004

29 June 2004

Name and malling address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2

NL – 2280 HV Rijswljk

Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,

Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Alvarez Alvarez, C

Date of mailing of the International search report

.,		V-1/	· · · ·	

Patent document cited in search report	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 0197757 A	27-12-2001	DE DE AU AU	10030313 A1 10120304 A1 6395501 A 6605701 A	03-01-2002 31-10-2002 02-01-2002 02-01-2002 02-01-2002
		AU WO WO WO WO	7567601 A 8573301 A 0197755 A2 0197756 A2 0197760 A1 0197763 A2	02-01-2002 02-01-2002 27-12-2001 27-12-2001 27-12-2001 27-12-2001
		WO EP EP EP	0197757 A2 1292263 A2 1292264 A2 1292265 A1 1292270 A1	27-12-2001 27-12-2001 19-03-2003 19-03-2003 19-03-2003
		EP JP JP JP JP	1292266 A2 2003535876 T 2003535877 T 2003535878 T 2003535880 T	19-03-2003 02-12-2003 02-12-2003 02-12-2003 02-12-2003
·		US US US US	2003167578 A1 2003143167 A1 2003113280 A1 2003135936 A1	11-09-2003 31-07-2003 19-06-2003 24-07-2003
WO 0147480 A	05-07-2001	DE AU WO EP US	19962877 A1 1864201 A 0147480 A1 1244420 A1 2002182164 A1	28-06-2001 09-07-2001 05-07-2001 02-10-2002 05-12-2002
EP 0821935 A	04-02-1998	DE BR EP ES	19631035 C1 9704200 A 0821935 A2 2114843 T1	12-02-1998 29-12-1998 04-02-1998 16-06-1998

		1,1,1,200-	., 000010				
A. CLASSEN CIB 7	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE A61K7/13						
012							
Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB							
B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE							
Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 7 A61K							
Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche							
Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)							
		m de la dase de données, et si réalisad	le, terries de recherche dunses)				
EAO-TU	ternal, WPI Data	•					
·							
C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS							
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication de	s passages pertinents	no. des revendications visées				
^	WO 01/97757 A (HENKEL ET AL.)		1,30,31,				
А	27 décembre 2001 (2001-12-27)		34,35				
	revendications 1,9,14 page 19, ligne 1 - ligne 34						
	page 21, ligne 1 - page 22, ligne 2	2					
ļ	page 24, ligne 12 - ligne 13						
A	WO 01/47480 A (HENKEL ET AL.)	•	1,30,31, 34,35				
	5 juillet 2001 (2001-07-05) revendications 1,6,7		04,00				
	page 1, dernière ligne						
	page 2, ligne 5 page 3, ligne 25 - ligne 29						
	page 4, ligne 20 - ligne 21 page 5, ligne 21 - ligne 22						
		•	2 25 20				
A	EP 0 821 935 A (WELLA) 4 février 1998 (1998-02-04)		3,25,30, 31				
1	revendications 1,6,10						
<u> </u>							
Volr la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents X Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe							
° Calégories spéciales de documents cités: 'T' document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la							
"A" document définissant l'état général de la technique, non technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie considéré comme particulièrement pertinent ou la théorie constituant la base de l'Invention							
"E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date "L" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peu être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément							
priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) "Y" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive							
une exposition ou tous autres moyens documents de même nature, cette combinaison étant évidente							
postérieurement à la date de priorité revendiquée *&' document qui fait partie de la même famille de brevets							
Date à laquelle ta recherche internationale a été effectivement achevée Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale							
29 juin 2004		07/07/2004					
Nom et adresse postate de l'administration chargée de la recherche internationale		Fonctionnalre autorisé					
Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tet (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016		Alvarez Alvarez, C					

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication		Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WO 0197757	A 27-12-2001	DE	10030313 A1	03-01-2002
WO 0137737	L/ 12 2001	DE	10120304 A1	31-10-2002
		ĀŪ	6395501 A	02-01-2002
		AU	6605701 A	02-01-2002
		AU	6753301 A	02-01-2002
		AU	7567601 A	02-01-2002
		AU	8573301 A	02-01-2002
	•	WO	0197755 A2	27-12-2001
		MO	0197756 A2	27-12-2001
		MO	0197760 AL	27-12-2001
		MO	0197763 A2	27-12-2001
		WO	0197757 A2	27-12-2001
		EP	1292263 A2	19-03-2003
		EP	1292264 A2	19-03-2003
		EP	1292265 A1	19-03-2003
		ĒΡ	1292270 A1	19-03-2003
		ĒΡ	1292266 A2	19-03-2003
		JP	2003535876 T	02-12-2003
	·	JP	2003535870 T	02-12-2003
		JP	2003535878 T	02-12-2003
		JP	2003535880 T	02-12-2003
		US	2003367578 A1	11-09-2003
		US	20031473767 A1	31-07-2003
		บร	2003143107 A1 2003113280 A1	19-06-2003
	•	ÜS	2003135936 A1	24-07-2003
WO 0147480	A 05-07-2001		19962877 A1	28-06-2001
		AU	1864201 A	09-07-2001
	•	MO	0147480 A1	05-07-2001
		EP	1244420 A1	02-10-2002
		US	2002182164 A1	05-12-2002
EP 0821935	A 04-02-1998	B DE	19631035 C1	12-02-1998
		BR	9704200 A	29-12-1998
		EP	0821935 A2	04-02-1998
		ES	2114843 T1	16-06-1998

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.